PCT

98/08946

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 7:

A61K 31/415 // (A61K 31/415, 31:36)

(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR99/01670

(22) Date de dépôt international: 8 juillet 1999 (08.07.99)

(23) Données relatives à la priorité: (11) Numéro de publication internationale: WO 00/02557

(24) Date de publication internationale: 20 janvier 2000 (20.01.00)

(25) Date de publication internationale: 20 janvier 2000 (20.01.00)

(26) Date de dépôt internationale: 8 juillet 1999 (08.07.99)

(27) Date de dépôt internationale: 8 juillet 1999 (08.07.99)

(28) Etats désignés: AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU,

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): INVES-TIGATIONS THERAPEUTIQUES ESSAIS CLINIQUES SERVICES [FR/FR]; Z.I. Jean Zay, 3, avenue Georges

10 juillet 1998 (10.07.98)

Clémenceau, F-33150 Cenon (FR).

(72) Inventeur; et

(75) Inventeur/Déposant (US seulement): AUZERIE, Jack [FR/FR]; 7, rue Edouard Bardinet, F-33560 Sainte-Eulalie (FR).

(74) Mandataire: POUCHUCQ, Bernard; Cabinet Thebault S.A., 111, cours du Médoc, F-33300 Bordeaux (FR). BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, IP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si des modifications sont reçues.

(54) Title: USE OF AN INHIBITOR OF CYTOCHROME P450 OPTIONALLY COMBINED WITH AN ANTIFUNGAL AGENT FOR TREATING MYCOSES

(54) Titre: UTILISATION D'UN INHIBITEUR DU CYTOCHROME P450 EVENTUELLEMENT EN ASSOCIATION AVEC UN ANTIFONGIQUE POUR LE TRAITEMENT DES MYCOSES

(57) Abstract

The invention concerns the use of an inhibitor of cytochrome P450 combined with an antifungal agent for treating mycoses. Said inhibitor is preferably piperonyl butoxide which can be used alone for treating such diseases. Said mycoses may be candidiasis, pityriasis versicolor and dermatophytosis.

(57) Abrégé

Utilisation d'un inhibiteur du cytochrome P450 en association avec un antifongique pour le traitement des mycoses. Cet inhibiteur est préférentiellement le pipéronyl butoxyde, qui peut être utilisé seul dans le traitement de ces affections. Ces mycoses peuvent être les candidoses, le pityriasis versicolore et des dermatophytoses.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

20

Utilisation d'un inhibiteur du cytochrome P450 éventuellement en association avec un-antifongique pour le traitement des mycoses.

La présente invention est relative à l'utilisation d'un inhibiteur du cytochrome P450, éventuellement en association avec un fongicide, dans le traitement des mycoses.

Les mycoses superficielles sont dues essentiellement à deux types de champignons: les levures et les dermatophytes. Ces affections peuvent siéger sur différentes parties du corps telles que la peau, les ongles, le cuir chevelu et les muqueuses. Elles peuvent, chez certains patients, et particulièrement chez des patients immunodéprimés, disséminer dans les tissus sous-jacents, puis dans le reste de l'organisme.

Les pathologies fongiques cutanées les plus répandues sont les candidoses, le pityriasis versicolore et les dermatophytoses.

Les dermatophytoses sont dues à trois genres de champignons: Epidermophyton, Microsporum et Trichophyton. Ces pathologies sont facilitées par des conditions chaudes et humides et une mauvaise hygiène. Elles sont endémiques dans certains pays notamment en Extrême-Orient et en Afrique. Elles sont également en progression chez les patients immunodéprimés souffrant du SIDA (Martindale 31 édition 1996, page 397).

Actuellement différents traitements existent, qui associent des soins locaux (solutions iodées) et des molécules antifongiques.

Parmi les antifongiques locaux disponibles on peut citer de façon non exhaustive les dérivés azotés (éconazole, kétoconazole) les dérivés triazolés comme le fluconazole, les acides gras comme les acides propionique et caprylique et d'autres produits tels que le ciclopirox.

Certaines infections locales répondent faiblement aux traitements topiques, en raison de régions du corps fortement kératinisées, donc peu accessibles en profondeur aux traitements (les ongles, les cheveux, le cuir chevelu, les pieds), et du fait de l'apparition de souches résistantes.

Des traitements systémiques par voie orale ou intraveineuse peuvent être prescrits mais ils sont longs, entraînent des effets secondaires

20

sévères (céphalées, troubles gastro-intestinaux, réactions allergiques, troubles hépatiques, troubles hématologiques) et ne sont pas toujours efficaces.

Le pipéronyl butoxyde est une molécule connue pour ses activités insecticides. Il n'a néanmoins jamais été utilisé, à la connaissance de la demanderesse, comme principe actif dans des compositions pharmaceutiques antifongiques.

La demanderesse s'est attachée à trouver un traitement des mycoses applicable à des parties du corps fortement kératinisées et efficaces à l'encontre de souches de champignons présentant une résistance accrue aux antifongiques déjà connus.

Elle a en particulier trouvé qu'un inhibiteur du cytochrome P450, associé à des fongicides déjà connus, en améliore l'efficacité.

Elle a aussi trouvé qu'un de ces inhibiteurs présente en lui-même une activité antifongique.

La présente invention a donc pour objet un médicament comprenant l'association d'au moins une molécule ayant des propriétés antifongiques, ou fongicide, et d'au moins un inhibiteur du cytochrome P450. De manière avantageuse, le fongicide et l'inhibiteur du cytochrome P450 sont associés en quantités pharmacologiquement synergiques.

De manière préférentielle, un tel inhibiteur est le pipéronyl butoxyde. Il peut néanmoins être tout autre inhibiteur du cytochrome P450, pour autant qu'il présente en lui-même une action antifongique, ou synergise l'action antifongique d'autres molécules, tel que la cimétidine, l'érythromycine, les tétracyclines, la troléandomycine et la métyrapone.

Selon un mode de mise en oeuvre préférentiel de l'invention, le fongicide est une imidazole, ou une pyridone. Il peut néanmoins être toute autre molécule présentant une activité antifongique, susceptible d'être synergisée par l'association avec un inhibiteur du cytochrome P450.

20

25

Selon un mode particulièrement préféré de l'invention, la molécule antifongique est l'éconazole, qui est une molécule de la famille des imidazoles. Elle peut aussi être la cyclopyroxylamine, le fenticonazole, le fluconazole, l'isoconazole, le kétoconazole, ou encore le tinidazole.

Elle peut encore être un acide gras, tel que les acides propionique et caprylique.

L'invention est de plus relative à l'utilisation du pipéronyl butoxyde, non associé à une autre molécule présentant une activité antifongique, pour le traitement de mycoses.

Le pipéronyl butoxyde, ou une association d'un autre inhibiteur du cytochrome P450 et d'un fongicide, peuvent être utilisés pour traiter de manière générale les mycoses, et en particulier les mycoses superficielles résultant de l'implantation de champignons à la surface de la peau, des ongles, du cuir chevelu ou des muqueuses. Les mycoses traitées peuvent être les candidoses, le pityriasis versicolore et les dermatophytoses.

Le pipéronyl butoxyde seul est préférentiellement utilisé pour traiter les dermatophytoses.

Ces molécules peuvent être utilisées pour traiter le patient par un procédé comprenant les étapes suivantes:

- application du médicament, ou de la composition pharmaceutique, contenant le pipéronyl butoxyde, ou une association d'un inhibiteur du cytochrome P450 et d'un fongicide, sur la partie du corps atteinte par la mycose, et
- maintien en contact de la composition durant le temps nécessaire à une action antifongique efficace.

Ces étapes sont répétées aussi souvent et aussi longtemps que nécessaire.

Ces molécules sont appliquées sous la forme d'une composition pharmaceutique.

WO 00/02557 PCT/FR99/01670

La présente invention a donc pour objet une composition pharmaceutique comprenant l'association, en quantités pharmacologiquement efficaces, d'au moins une molécule ayant des propriétés antifongiques et d'au moins un inhibiteur du cytochrome P450, et d'excipients pharmaceutiquement compatibles.

De manière avantageuse, les quantités d'inhibiteurs du cytochrome P450, tels que le pipéronyl butoxyde, sont comprises entre environ 1 mg et 100 mg d'inhibiteur par gramme de la composition.

Une telle composition peut éventuellement comprendre entre environ 1 mg et 100 mg de fongicide par gramme de composition.

10

15

20

25

Une telle composition peut être sous la forme d'une crème, d'un gel, d'un shampooing, d'un vernis à ongle, d'une poudre, d'ovules ou d'une lotion, ou sous toute autre forme, en fonction du mode d'application, et du lieu d'application souhaité.

La présente invention est enfin relative à l'utilisation d'une association d'au moins un inhibiteur du cytochrome P450, et d'au moins un fongicide pour la fabrication d'un médicament pour le traitement des mycoses.

Elle est enfin relative à l'utilisation du pipéronyl butoxyde, en tant que principe actif, pour la fabrication d'un médicament pour le traitement des mycoses.

Les médicaments et compositions pharmaceutiques selon la présente invention sont fabriqués par simple mélange d'au moins un inhibiteur du cytochrome P450, et en particulier du pipéronyl butoxyde, avec des excipients pharmaceutiquement compatibles, et éventuellement un ou plusieurs fongicides.

La présente invention est illustrée sans pour autant être limitée par les exemples suivants:

15

20

25

EXEMPLE 1:

Utilisation d'une association de pipéronyl butoxyde et de fongicide

L'association d'une part du pipéronyl butoxyde, et d'autre part de la cyclopiroxolamine, ou de l'éconazole a été testée.

Ces molécules ont été incorporées dans un milieu gélosé dit de Sabouraud (peptone 10g/l, glucose 10 g/l, gomme agar 15 g/l).

Des souches de diverses espèces de champignons ont été ensemencées par stries par la méthode de Stires.

Le pourcentage de croissance a été mesuré au cours du temps, pour des périodes allant jusqu'à 21 jours, pour certaines des souches testées.

Les quantités de pipéronyl butoxyde, et de cyclopyroxolamine utilisées sont identiques et sont de 10 ou 20 µg/ml dans le cas de l'association entre ces deux composés.

Dans le cas de l'association entre le pipéronyl butoxyde et l'éconazole, elles sont respectivement de 10 ou 20 µg/ml de pipéronyl butoxyde et de 1 µg/ml d'éconazole.

Des souches appartenant aux espèces suivantes ont été testées: Microsporum canis, Trichophyton rubrum, Trichophyton interdigitale, Trichophyton mentagrophytes, Microsporum persicolor, Epidermophyton floccosum, Trichophyton violaceum et Trichophyton soudanense.

Les résultats obtenus figurent dans les tableaux 1 et 2 ci-après.

L'ensemble des résultats montre que l'association entre l'inhibiteur, c'est-à-dire le pipéronyl butoxyde, et le fongicide, (cyclopyroxolamine ou éconazole), présente une activité très supérieure à celles obtenues lorsque les fongicides, le pipéronyl butoxyde sont testés isolément.

Il existe donc une synergie entre les activités du pipéronyl butoxyde et des fongicides.

EXEMPLE 2

Activité antifongique du pipéronyl butoxyde

L'activité du pipéronyl butoxyde seul a été testée à diverses concentrations, comme indiqué dans le tableau 1 sur le milieu de Sabouraud, dépourvu de tout autre fongicide.

Les résultats obtenus pour huit souches de diverses espèces de champignons sont reportés dans le tableau 3 .

Ils montrent que le pipéronyl butoxyde présente en lui-même une activité antifongique.

EXEMPLE 3:

Vernis à ongle selon l'invention.

Un vernis à ongle a été préparé en mélangeant les composés suivants, selon des méthodes connues de l'homme du métier.

Cyclopiroxolamine 8g

Pipéronyl butoxyde 8g

Alcool isopropylique 30g

20 GANTREZ ES 435 (copolymère d'éther méthylvinylique et de monobutylester d'acide maléique) 26,5 g

EXEMPLE 4:

Crème antifongique selon l'invention.

25

Une crème antifongique selon la présente invention a été préparée en mélangeant les composés suivants, selon les méthodes connues de l'homme du métier.

Cyclopiroxolamine 1 g

Pipéronyl butoxyde 1g
Alcool benzylique 1g
Alcool stéarylique 10 g
Alcool cétylique 10 g
Alcool myristylique 10 g
Huile de vaseline fluide 10g
Span 60,5 g
Tween 60,5g

10

EXEMPLE 5:

Gels antifongiques selon l'invention.

Eau purifiée 47 g

Un gel antifongique a été préparé en mélangeant les composés ciaprès selon des méthodes connues de l'homme du métier.

Cyclopiroxolamine 1 g
Hydroxypropylcellulose 2g
Ethanol 5 g
Méthyl paraben 0,1 g
Propyl paraben 0,1 g
Eau qsp 100 g

EXEMPLE 6

Solution antifongique selon l'invention.

25

20

Une solution antifongique a été préparée en mélangeant les composés suivants selon des méthodes connues de l'homme du métier.

Cyclopiroxolamine 1 g

Propylène glycol 5 g Alcool qsp 100 ml.

EXEMPLE 7:

Shampooing antifongique selon l'invention

Un shampooing selon la présente invention a été préparé par mélange, selon des méthodes connues de l'homme du métier, les composés suivants:

10 Cyclopiroxolamine 1 g

Sodium laurylethersulfate 5 g

Méthyl paraben 0,1 g

Propyl paraben 0,1 g

Chlorure de sodium 0,5 g.

Eau qsp 100 ml

EXEMPLE 8:

15

Poudre antifongique pour application locale selon l'invention.

Une poudre antifongique pour application locale a été préparée en mélangeant, selon des méthodes connues de l'homme du métier, les composés suivants:

Cyclopiroxolamine 1q

Talc 98,5 g

25 Silice colloïdale 0,5 g.

Dans les exemples 3 à 8, la cypclopiroxolamine peut avantageusement être substituée par de l'éconazole, du fenticonazole, du fluconazole, de l'isoconazole, du kétoconazole, ou encore du tinidazole

TABLEAU 1 EFFICACITE DE LA CYCLOPIROXOLAMINE, DU PIPERONYL BUTOXYDE ET DE L'ASSOCIATION DES DEUX PRODUITS SUR LE % DE CROISSANCE DE DIFFERENTES SOUCHES DE DERMATOPHYTES

Produits:	Cyclopiroxolamine				Pip	Piperonyl.				As	Association				
SOUCHES.	JO	J4	J6	J10	J14	J0]4	J6	J10	J14	Jo	J4]6	J10	J14
Micro. Canis *	0	5	20	60	100	0	0	5	45	60	0	0	5	20	40
Tric.Rubrum *	0	0	50	80	100	0	0	20	35	50	0	0	0	15	30
Tric.Interdigitale*	0	5	10	80	90	0	5	25	60	70	0	0	5	40	50
Tric.Mentagophytes*	0	5	60	100	100	0	0	25	60	65	0	0	0	40	55
Micro.Persicolor**	0	0	30	75	100	0 .	0	20	40	75	0	0	0	10	60
Epid.Flocosum**	0	0	0	85	100	0	0	10	45	70	0	0	0	5	55
Tric.Soudanese**	0	0	0	30	60	0	0	10	10	25	0	0	0	0	0
Tric.Violaceum**	0	0	40	60	100	0	0	15	35	35	0	0	0	0	0

^{* 20}µg/ml. Concentrations équivalentes de cyclopiroxolamine et d'inhibiteur

^{** 10}µg/ml. Concentrations équivalentes de cyclopiroxolamine et d'inhibiteur

TABLEAU2. EFFICACITE DE L'ECONAZOLE DU PIPERONYL BUTOXYDE ET DE L'ASSOCIATION DES DEUX PRODUITS SUR LE % DE CROISSANCE DE DIFFERENTES SOUCHES DE DERMATOPHYTES.

Souches	Ec	onaz	ole 1	μg/r	nl ,	Piperonyl. Asso				socia	ociation				
-	JO	J4]6]10	J14	Jo	J4]6	J10	J14	Jo	J4	J6.	J10	J14
Micro. Canis *	0	0	10	40	80	0	0	5	45	60	0	0	5	10	15
Tric.Rubrum *	0.	0	20	60	70	0	0	20	35	50	0	0	0	10	20
Tric.Interdigitale*	0	5	5	40	60	0	5	25	60	70	0	0	0	10	20
Tric.Mentagophytes*	0	5	10	30	40	0	0	25	60	65	0	0	0 .	0	15
Micro.Persicolor**	0	0	0	15	50	0	0	. 20	40	75	0	0	0	0	10
Epid.Flocosum**	0	0	0	5	10	0	0	10	45	70	0	0	0	0	5
Tric.Soudanese**	0	0	0	30	60	0	Ō	10	10	25	0	0	0	0	0
Tric.Violaceum**	0	0	40	60	100	0	0	15	35	35	0	0	0	0	0

^{*20}µg/ml Piperonyl.

^{**10} µg/ml Piperonyl.

TABLEAU 3. Efficacité antifongique du piperonyl butoxyde sur l'inhibition de la croissance de différentes souches de champignons.

		J+	4				J.	- 10				J+	14		
SOUCHES.	CONC. µg/ml				+-	CONC. µg/ml				CONC. µg/ml					
DERMATOPHYTES.	0	2	10	20	50	0	2	10	20	50	0	2	10	20	50
Micro. Canis	100	20	15	0	0	100	80	60	45	0	100	100	80	60	0
Tric.Rubrum	100	15	10	0	0	100	90	60	35	0	100	100	75	50	0
Tric.Interdigitale	100	30	15	5	0	100	80	70 ·	60	0	100	100	80	70	0
Tric.Mentagophytes	100	30	10	0	0	100	80	60	60	0	100	100	70	65	0
Micro.Persicolor	100	20	0	0	0	100	85	40	20	0	100	100	75	25	0
Epid.Flocosum	100	15	0	0	0	100	90	45	25	0	100	100	70	30	0
Tric.Soudanese	100	25	0	0	0	100	80	10	0	0	100	100	25	0	0
Tric.Violaceum	100	25	0	0	0	100	90	35 .	15	0	100	100	35	25	0

15

20

REVENDICATIONS

- 1. Médicament comprenant l'association d'au moins une molécule ayant des propriétés antifongiques et d'au moins un inhibiteur du cytochrome P450.
- 2. Médicament selon la revendication 1 caractérisé en ce que la molécule ayant des propriétés antifongiques et l'inhibiteur du cytochrome P450 sont associés en quantités pharmacologiquement synergiques.
- 3. Médicament selon l'une des revendications 1 et 2 caractérisé en ce que l'inhibiteur du cytochrome P450 est le pipéronyl butoxyde.
- 4. Médicament selon l'une des revendications 1 à 3 caractérisé en ce que la molécule ayant des propriétés antifongiques est une imidazole ou une pyridone.
- 5. Médicament selon l'une des revendications 1 à 4 caractérisé en ce que la molécule ayant des propriétés antifongiques est l'éconazole.
- 6. Utilisation d'une association d'au moins une molécule ayant des propriétés antifongiques et d'au moins un inhibiteur du cytochrome P450 pour la fabrication d'un médicament pour le traitement des mycoses.
- 7. Utilisation du pipéronyl butoxyde pour la fabrication d'un médicament pour le traitement des mycoses.
- 8. Utilisation selon l'une des revendications 6 et 7 caractérisée en ce que les mycoses sont superficielles.
- 9. Composition pharmaceutique comprenant l'association en quantités pharmacologiquement efficaces d'au moins une molécule ayant des propriétés antifongiques et d'au moins un inhibiteur du cytochrome P450, et d'excipients pharmaceutiquement compatibles.
- 10. Composition selon la revendication 9 caractérisée en ce qu'elle comprend entre 1 mg et 100 mg environ de pipéronyl butoxyde par gramme de composition.

- 11. Composition selon l'une des revendications 9 et 10 caractérisée en ce qu'elle comprend entre environ 1 mg et 100 mg de molécule ayant des propriétés antifongiques, par gramme de composition.
- 12. Composition selon l'une des revendications 9 à 11 caractérisée en ce qu'elle est sous la forme d'une crème, d'un gel, d'un shampooing, d'un vernis à ongle, d'une poudre, d'ovules ou d'une lotion.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interr vial Application No PCT/FR 99/01670

		1	PCI/FR 99,	/016/0	
A. CLASS IPC 7	SIFICATION OF SUBJECT MATTER A61K31/415 //(A61K31/415,31:36)			
According	to International Patent Classification (IPC) or to both national classi	fication and IPC			
B. FIELDS	SSEARCHED				
Minimum o	documentation searched (classification system followed by classific	ation symbols)			
IPC 7	A61K				
Documenta	ation searched other than minimum documentation to the extent tha	it such documents are include	ed in the fields se	arched	
Flectronic	data base consulted during the six			<u> </u>	
Licaronac	data base consulted during the international search (name of data	base and, where practical, se	earch terms used)		
		•			
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category *				<u> </u>	
Culegory	Citation of document, with indication, where appropriate, of the r	elevant passages		Relevant to claim No	o.
Χ .	US 4 524 068 A (PAP NEE IMRENYI ET AL) 18 June 1985 (1985-06-18)	GABRIELLA		1-3,6	
•	column 1, line 15 - line 33	•			
Α	WO 94 17798 A (UNIV DUNDEE ;BENC HAFID ABDELAALI (GB); MCKELLAR C	DUINTIN .		1-4,6-12	
	AKCH) 18 August 1994 (1994–08–18 page 3, paragraph 3 -page 4, par	3)		•	
	page 6, paragraph 3 claims	*			
	•		İ	•	
		•			ı
ļ					
			ł		
	·	•	į		
•				•	- 1
	er documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family mem	nbers are listed in	annex.	
Special cat	egories of cited documents :	"T" later document publishe	d after the interme	ational filips data	\neg
A* documer conside	nt defining the general state of the art which is not ered to be of particular relevance	or priority date and not cited to understand the	in conflict with the	a application but	
"E" earlier de filing da	ocument but published on or after the international	invention "X" document of particular r			İ
L" documer	nt which may throw doubts on priority, claim(a) as	cannot be considered involve an inventive ste	novel or cannot be	considered to	
citation	or other special reason (as specified)	"Y" document of particular re	elevance; the clair	med invention	-
O" docume: other m	nt referring to an oral disclosure, use, exhibition or	document is combined	o involve an inver with one or more	ntive step when the other such docu-	
P" documer	nt published prior to the international. filing date but an the priority date claimed	ments, such combination in the art. *8" document member of the			
Date of the a	ctual completion of the international search	Date of mailing of the in			\dashv
3	November 1999	10/11/1999)		
lame and m	ailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2	Authorized officer			\dashv
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016	Leherte, C		. •••	
		1			

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

.ormation on patent family members

intern nal Application No
PCT/FR 99/01670

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
US 4524068	Ą	18-06-1985	D F G J	R 2535720 A B 2131426 A,B	10-05-1984 11-05-1984 20-06-1984 31-08-1984
WO 9417798		18-08-1994	A A B C C E J N U Z	5974494 A 9406244 A 2153785 A 1117267 A 9682518 A 9500089 T 2 261137 A 5744494 A	20-02-1997 29-08-1994 06-02-1996 18-08-1994 21-02-1996 22-11-1995 07-01-1997 24-06-1997 28-04-1998 02-08-1995

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demr Internationale No

4 21 122		FCI/FR 9	9/010/0
CIB 7	EMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE A61K31/415 //(A61K31/415,31:36)		
	assification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la class	ilication nationale et la CIB	
	NES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE		
Documenta CTD 7	ation minimale consultée (système de classification suivi des symbole	s de classement)	
CIB 7	A61K		
Documenta	ation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure	où ces documents relèvent des domaines	sur lesquels a porté la recherche
			on readeon a boute to technicite
Rase de do	nnées électronique sessuités eu cours de la		
Da30 40 40	nnées électronique consultée au cours de la recherche internationale	(nom de la base de données, et si réalisa	ble, termes de recherche utilisés)
			•
-			
C DOCUM	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie *			
Ollegone	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication	n des passages pertinents	no. des revendications visées
х	US 4 F24 O69 A (DAD NEE THRENYT O		
^	US 4 524 068 A (PAP NEE IMRENYI G ET AL) 18 juin 1985 (1985-06-18)	ABRIELLA	1-3,6
	colonne 1, ligne 15 - ligne 33		*
Α	WO 94 17798 A (UNIV DUNDEE ; BENCH	AOUT	1-4,6-12
	HAFID ABDELAALI (GB); MCKELLAR OU	INTIN	1 4,0-12
	ARCH) 18 août 1994 (1994-08-18)		· .
	page 3, alinéa 3 -page 4, alinéa	5	
-)(-	page 6, alinéa 3		,
	revendications		

		*	
			8
		•	
•			
	14.5		
Voir I	a suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	X Les documents de familles de bre	vets sont indiqués en annexe
° Catégories	spéciales de documents cités:	T" document utterious sublid acres to date	do dán dá latera do de de de de de de de de de de de de de
"A" docume	nt définissant l'état général de la technique, non	T" document uttérieur publié après la date date de priorité et n'appartenenant pa	sàl'état de la
	iré comme particulièrement pertinent nt antérieur, mais publié à la date de dépot international	technique pertinent, mais cité pour co ou la théorie constituant la base de l'il	mprendré le principe nvention
ou apre	s cette date	X° document particulièrement pertinent; fi être considérée comme nouvelle ou c	nven tion revendiquée ne peut
· priorite	nt pouvant jeter un doute sur une revendication de ou cité pour déterminer la date de publication d'une	inventive par rapport au document coi	nsidéré isolément
autre ci	tation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) nt se référant à une divulgation orale, à un usage, à	Y* document particulièrement pertinent; fi ne peut être considérée comme implicement de la peut être considérée comme implicement peut être considérée comme implication de la peut être considérée de la peut être considérée de	Uant une activité inventive
rue ext	position ou tous autres moyens	lorsque le document est associé à un documents de même nature, cette cor	ou plusieurs autres nbinalson étant évidente
postérie	nt publié avant la date de dépôt international, mais eurement à la date de priorité revendiquée	pour une personne du métier 3° document qui fait partie de la même far	
Date à laque	le la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport d	
3	novembre 1999	10/11/1999	
Vom et adres	se postale de l'administration chargée de la recherche internationale	Fonctionnaire autorisé	
	Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk		·
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nt.	Leherte, C	
	Fax: (+31-70) 340-3016	Lenerte, C	

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs a. .nembres de familles de brevets

Demr Internationale No PCT/FR 99/01670

Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication		embre(s) de la ille de brevet(s)	Date de publication	
US 4524068	A	18-06-1985	DE FR GB JP	3339840 A 2535720 A 2131426 A,B 59152381 A	10-05-1984 11-05-1984 20-06-1984 31-08-1984	
WO 9417798	A	18-08-1994	AU AU BR CA CN EP JP NZ US ZA	675826 B 5974494 A 9406244 A 2153785 A 1117267 A 0682518 A 9500089 T 261137 A 5744494 A 9400718 A	20-02-1997 29-08-1994 06-02-1996 18-08-1994 21-02-1996 22-11-1995 07-01-1997 24-06-1997 28-04-1998 02-08-1995	

PAGE RLANK (USPTO)